PCT/JP 03/08'067

26.06.03

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年 8月20日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-239699

[ST. 10/C]:

[JP2002-239699]

出 願 人 Applicant(s):

東洋紡績株式会社

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2003年 8月 1日



【書類名】

特許願

【整理番号】

CN02-0631

【提出日】

平成14年 8月20日

【あて先】

特許庁長官 殿

【発明者】

【住所又は居所】

大阪市北区堂島浜二丁目2番8号 東洋紡績株式会社

本社内

【氏名】

黒木 忠雄

【特許出願人】

【識別番号】

000003160

【氏名又は名称】

東洋紡績株式会社

【代表者】

津村 準二

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

000619

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

要約書 1

【物件名】

図面 1

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 耐久性に優れる高強度繊維ロープ

【特許請求の範囲】

【請求項1】 温度85℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保持率が75%以上のポリベンザゾール繊維からなること特徴とする高強度繊維ロープ。

【請求項2】 ポリベンザゾール繊維中に塩基性有機化合物をモノマーあるいは 縮合物の形で含んでいることを特徴とする請求項1記載の高強度繊維ロープ。

【請求項3】 ポリベンザゾール繊維中にpーフェニレンジアミン、mーフェニレンジアミン、あるいはその混合物から選択される塩基性有機化合物をモノマーあるいは縮合物の形で含んでいることを特徴とする請求項1記載の高強度繊維ロープ。

【請求項4】 破断強度が1GPa以上であるポリベンザゾール繊維からなることを特徴とする請求項1記載の高強度繊維ロープ。

【請求項5】ポリベンザゾール繊維からなり、温度80℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保持率が75%以上であること特徴とする高強度繊維ロープ。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、ポリベンザゾール繊維からなり高温かつ高湿度下に暴露されたときに優れた耐久性を示す高強度繊維ロープに関するものである。

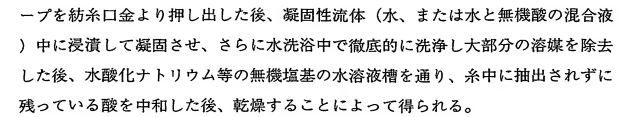
[0002]

【従来の技術】

高強度、高耐熱性を有する繊維として、ポリベンゾオキサゾール若しくはポリベンゾチアゾールまたはこれらのコポリマーから構成されるポリベンザゾール繊維が知られており、その繊維からなる高強度ロープは広く使用されている。

[0003]

通常、ポリベンザゾール繊維は、上記ポリマーやコポリマーと酸溶媒を含むド



[0004]

この様にして製造されるポリベンザゾール繊維は上記に記載した通り、強度などの力学特性に優れ、かつ耐熱性も高いため、ヨットロープをはじめとする強度や耐摩耗性が必要とされるロープ用途に広く用いられてきた。しかし、ポリベンザソール繊維は非常に高度に配向した分子鎖構造のためにロープ製造工程における機械的ダメージを受けやすい。そのため得られたロープは、特に高温かつ高湿度下における長期耐久性が、ポリベンザゾール繊維自体の有する性能よりも劣ることが問題になっていた。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】

そこで本発明は上記事情に着目してなされたものであり、その目的は、ポリベンザゾール繊維からなるロープにおいて、高温かつ高湿度下に長時間暴露される ことによる強度低下の小さい耐久性に優れる製品を提供せんとすることである。

[0006]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、塩基性有機化合物、なかでも、p-フェニレンジアミン、m-フェニレンジアミン、あるいはその混合物から選択される塩基性有機化合物を、モノマーあるいはその縮合物の形で糸中に付与したポリベンザソール繊維を用いると、ロープ製造過程における機械的ダメージを受けた製品であっても、高温かつ高湿度下に長時間暴露した後の強度低下率を抑制することができることを見いだし、本発明を完成するに至った。

[0007]

すなわち本発明は、下記の構成からなる。

1. 温度 8 0 ℃相対湿度 8 0 %雰囲気下で 7 0 0 時間暴露した後の引張強度保持率が 8 5 %以上のポリベンザゾール繊維からなること特徴とする高強度繊維ロー

プ。

- 2. ポリベンザゾール繊維中に塩基性有機化合物をモノマーあるいは縮合物の形で含んでいることを特徴とする上記第1記載の高強度繊維ロープ。
- 3. ポリベンザゾール繊維中にpーフェニレンジアミン、mーフェニレンジアミン、あるいはその混合物から選択される塩基性有機化合物をモノマーあるいは縮合物の形で含んでいることを特徴とする上記第1記載の高強度繊維ロープ。
- 4. 破断強度が1GPa以上であるポリベンザゾール繊維からなることを特徴とする上記第1記載の高強度繊維ロープ。
- 5. ポリベンザゾール繊維からなり、温度80℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保持率が75%以上であること特徴とする高強度繊維ロープ。

以下、本発明を詳述する。

[0008]

ポリベンザゾール繊維とは、ポリベンザゾールポリマーよりなる繊維をいい、 ポリベンザゾール(以下、PBZともいう)とは、ポリベンゾオキサゾール(以 下、PBOともいう)ホモポリマー、ポリベンゾチアゾール(以下、PBTとも いう)ホモポリマーおよびPBOとPBTのランダム、シーケンシャルあるいは ブロック共重合ポリマー等をいう。

[0009]

PBZポリマーに含まれる構造単位としては、好ましくはライオトロピック液晶ポリマーから選択される。当該ポリマーは構造式(a)~(f)に記載されているモノマー単位から成る。

[0010]

【化1】

$$- \bigvee_{O} \bigvee_$$

$$- \bigvee_{O} \bigvee_$$

$$\begin{array}{c|c}
N & & \\
S & & \\
\end{array}$$
(c)

$$-\sqrt[N]{S}$$

$$(d)$$

[0011]

ポリベンザゾール繊維は、PBZポリマーを含有するドープより製造されるが、当該ドープを調製するための好適な溶媒としては、クレゾールやそのポリマーを溶解しうる非酸化性の酸が挙げられる。好適な非酸化性の酸の例としては、ポリリン酸、メタンスルホン酸および高濃度の硫酸あるいはそれらの混合物が挙げられる。中でもポリリン酸及びメタンスルホン酸、特にポリリン酸が好適である

[0012]

ドープ中のポリマー濃度は好ましくは少なくとも約7重量%であり、より好ましくは少なくとも10重量%、特に好ましくは少なくとも14重量%である。最大濃度は、例えばポリマーの溶解性やドープ粘度といった実際上の取り扱い性により限定される。それらの限界要因のために、ポリマー濃度は通常では20重量%を越えることはない。

[0013]

本発明において、好適なポリマーまたはコポリマーとドープは公知の方法で合成される。例えばWolfeらの米国特許第4,533,693号明細書(1985.8.6)、Sybert らの米国特許第4,772,678号明細書(1988.9.22)、Harrisの米国特許第4,847,350号明細書(1989.7.11)またはGregoryらの米国特許第5,089,591号明細書(1992.2.18)に記載されている。要約すると、好適なモノマーは非酸化性で脱水性の酸溶液中、非酸化性雰囲気で高速撹拌及び高剪断条件のもと約60℃から230℃までの段階的または任意の昇温速度で温度を上げることで反応させられる。

[0014]

このようにして得られるドープを紡糸口金から押し出し、空間で引き伸ばしてフィラメントに形成される。好適な製造法は先に述べた参考文献や米国特許第5,034,250号明細書に記載されている。紡糸口金を出たドープは紡糸口金と洗浄バス間の空間に入る。この空間は一般にエアギャップと呼ばれているが、空気である必要はない。この空間は、溶媒を除去すること無く、かつ、ドープと反応しない溶媒で満たされている必要があり、例えば空気、窒素、アルゴン、ヘリウム、二酸化炭素等が挙げられる。

[0015]

紡糸後のフィラメントは、過度の延伸を避けるために洗浄され溶媒の一部が除去される。そして、更に洗浄され、適宜水酸化ナトリウム、水酸化カルシウム、水酸化カリウム等の無機塩基で中和され、ほとんどの溶媒は除去される。ここでいう洗浄とは、ポリベンザゾールポリマーを溶解している鉱酸に対し相溶性であり、ポリベンザゾールポリマーに対して溶媒とならない液体に繊維またはフィラ

メントを接触させ、ドープから酸溶媒を除去することである。鉱酸とは、メタンスルフォン酸またはポリリン酸である。好適な洗浄液体としては、水や水と酸溶媒との混合物がある。フィラメントは、好ましくは残留鉱酸金属原子濃度が重量で8000pm以下、更に好ましくは5000pm以下に洗浄される。繊維中に残留する無機塩基と鉱酸の化学量論比が0.9~1.6:1であることが望ましい。その後、フィラメントは、乾燥、熱処理、巻き取り等が必要に応じて行われる。

[0016]

本発明に係る高強度繊維ロープの第一の特徴は、ポリベンザソール繊維中に塩 基性有機化合物をモノマーあるいは縮合物の形で含んでいることであり、これに より、温度80℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保 持率が75%以上の高強度ポリベンザソール繊維とかかる繊維を用いたロープを 得ることができる点にある。ここでいう塩基性有機化合物とは、例えば芳香族ア ミンのように塩基性を示す有機化合物であれば特に限定されることはなく、1-ナフチルアミンー4ースルフォン酸ナトリウム、1ーアミノナフタレン、1,5 ージアミノナフタレン、β ーフェニルエチルアミン、 p ーフェニレンジアミン、 oーフェニレンジアミン、mーフェニレンジアミン、重炭酸アミノグアニジン、 1, 3-ビス(2-ベンゾチアゾリル)グアニジン、1, 3-ジフェニルグアニ ジン、1.3-ジ(o-トルイル)グアニジン、1,2,3-トリフェニルグア ニジン、2-(2-ヒドロキシー5-メチルフェニル)ベンゾトリアゾール、3 5,6-テトラヒドロフタルイミドーメチル)-5-メチルフェニル]ベンゾト リアゾール、2-(3,5-ジーtert-ブチル-2-ヒドロキシフェニル) ベンゾトリアゾール、キナゾリンー2.4-ジオン、ピペラジン、アニリン、o ーヒドロキシアニリン、oーフェノキシアニリン、pーヒドロキシアニリン、ピ リジン、キノリン、イソシアヌル酸等があげられる。

[0017]

塩基性有機化合物を付与する場合、糸中の水分率が20%以下になる履歴を一 度も与えることなしに塩基性有機化合物を付与することが好ましい。糸中の水分 率が20%以下になる履歴を一度でも与えてしまうと、繊維表面の細孔が細くなり、繊維表面が緻密になってしまうため、塩基性有機化合物を糸内部まで付与することが難しくなる。具体的な付与方法としては、製造工程において紡糸口金からドープを押し出した後から乾燥するまでの間でガイドオイリング方式、シャワリング方式、ディップ方式などで付与する方法、あるいは、糸を乾燥させずに巻き取って、塩基性有機化合物の溶液に浸漬して付与する方法などが挙げられるが、高温かつ高湿度下に長時間暴露した後の強度保持率を維持するためには、糸を乾燥させずに巻き取って、塩基性有機化合物の溶液に長時間浸漬して付与することが好ましい。

[0018]

本発明に係るポリベンザゾール繊維の第二の特徴は、繊維中にpーフェニレンジアミン、mーフェニレンジアミン、あるいはその混合物から選択される塩基性有機化合物をモノマーあるいは縮合物の形で含んでいることであり、これにより、温度80℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保持率が85%以上、好ましくは90%以上の高強度ポリベンザソール繊維を用いたロープを得ることができる点にある。他の塩基性有機化合物でも高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下を抑制する効果はあるが、中でもフェニレンジアミンが、その効果が大きい。フェニレンジアミンの付与量は10%以下、好ましくは8%以下、更に好ましくは2~6%であることが好ましい。10%を超えるとフェニレンジアミン付与量の増加によるフィラメント繊度の増加で初期の糸強度が低くなるため好ましくない。

[0019]

フェニレンジアミンを付与する場合も、上記に述べた塩基性化合物を付与する場合と同様、糸中の水分率が20%以下になる履歴を一度も与えることなしに付与することが好ましい。糸中の水分率が20%以下になる履歴を一度でも与えてしまうと、繊維表面の細孔が細くなり、繊維表面が緻密になってしまうため、フェニレンジアミンを糸内部まで付与することが難しくなる。具体的な付与方法として、紡糸口金からドープを押し出した後から乾燥するまでの間でガイドオイリング方式、シャワリング方式、ディップ方式により付与する方法、あるいは、糸

を乾燥させずに巻き取って、フェニレンジアミン水溶液に浸漬して付与する方法などが挙げられるが、高温かつ高湿度下に長時間暴露した後の強度保持率を維持するためには、糸を乾燥させずに巻き取って、フェニレンジアミン水溶液に長時間浸漬して付与することが好ましく、さらに好ましくはチーズ染色方式により長時間処理を行い、フェニレンジアミンを糸内部に十分に付与するのが良い。

[0020]

p-7ェニレンジアミンとm-7ェニレンジアミンの配合比はp-7ェニレンジアミン:m-7ェニレンジアミン= $4:6\sim0:10$ であること、すなわちp-7ェニレンジアミンに対してm-7ェニレンジアミンの方が多いことが好ましい。

pーフェニレンジアミンはmーフェニレンジアミンと比較して水中での酸化縮合が格段に進みやすく水中ですぐに縮合度が上がってしまうため、フェニレンジアミン縮合物が繊維内部のボイド中に入りにくくなり、ボイド中をフェニレンジアミン縮合物で十分に満たし安定化させることが困難になり、その結果、ロープとした場合に、温度80℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保持率が75%以上を達成することが困難となる場合がある。mーフェニレンジアミンの酸化縮合が進みにくい性質を利用して、pーフェニレンジアミンに対してmーフェニレンジアミンを多く配合することでボイド中にフェニレンジアミン縮合物を安定的に付与することが可能となる。ただし、mーフェニレンジアミンのみでは酸化縮合が進みにくく、付与処理に非常に長時間必要となり生産性が悪くなるため、あまり好ましくない。酸化縮合を進めるために高温で処理する方法も挙げられるが、処理時に糸強度の低下を招くことがあるため、あまり好ましくない。

[0021]

繊維内部における塩基性有機化合物の化学的な作用については明確には分かっていない。単純に、塩基性有機化合物のモノマーあるいは縮合体がポリベンザゾール繊維中のミクロボイド間に満たされているため、高温かつ高湿度下に長時間暴露されても外からの水蒸気がPBZ分子に到達しにくくなり強度低下が起こりにくくなるのか、あるいは、ポリベンザゾール繊維中に残留している鉱酸あるい

はその縮合物が水分により解離して放出した水素イオンを塩基性物質が捕捉して 系内を中性化することにより強度低下を抑制しているのか、あるいは、共役長の 長い塩基性有機化合物の縮合体が何らかの理由により繊維中で発生したラジカル を捕捉して系内を安定化させることにより強度低下を抑制しているのか、などが 推定されるが、本発明はこの考察に拘束されるものではない。

[0022]

このようにして得られたポリベンザゾール繊維は、80℃相対湿度80%雰囲 気下といった高温高湿の環境下でも700時間暴露した後の引張強度保持率が8 5%以上、好ましくは90%といった耐久性に優れたものとなる。また得られた 高強度繊維ロープの破断強度は1GPa以上、好ましくは2.75GPa以上、 更に好ましくは4. 10GPa以上といった優れたものとなり、かかる繊維を使 用して従来公知の方法で様々な構造のロープを製造することができる。得られた ロープは、高温高湿の環境下で長時間暴露した後の引張強度保持率が75%以上 、好ましくは80%といった耐久性に優れたものとなる。

[0023]

【実施例】

以下に実例を用いて本発明を具体的に説明するが、本発明はもとより下記の実 施例によって制限を受けるものではなく、前後記の主旨に適合し得る範囲で適当 に変更を加えて実施することも勿論可能であり、それらはいずれも本発明の技術 範囲に含まれる。

[0024]

(高温かつ高湿度下における強度低下の評価方法)

高温かつ高湿度下における強度低下の評価は、恒温恒湿器中で高温かつ高湿度 保管処理した後、標準状態(温度:20±2℃、相対湿度65±2%)の試験室 内に取り出し、30分以内に引張試験を実施し、処理前の強度に対する処理後の 強度保持率で評価を行った。なお、高温高湿度下での保管試験にはヤマト科学社 製Humidic Chamber 1G43Mを使用し、恒温恒湿器中に光が入 らないよう完全に遮光して、80℃、相対湿度80%の条件下にて700時間処 理を実施した。強度保持率は、高温高湿度保管前後の引張強度を測定し、高温高



湿度保管試験後の引張強度を高温高湿度保管試験前の引張強度で割って100を 掛けて求めた。

[0025]

(繊維中の残留リン酸濃度、ナトリウム濃度の評価方法)

繊維中の残留リン濃度は、試料をペレット状に固めて蛍光X線測定装置(フィリップスPW1404/DY685)を用いて測定し、ナトリウム濃度は中性子活性化分析法で測定した。

[0026]

水分率は、乾燥前重量:W0(g)、乾燥後重量:W1(g)から、下記の計算式に従って算出した。なお、乾燥は200℃1時間の条件で実施した。

(式) 水分率 (%) = $(W0-W1) / W1 \times 100$

[0027]

(実施例1)

30 \mathbb{C} のメタンスルホン酸溶液で測定した固有粘度が30 d L/g のポリパラフェニレンベンゾビスオキサゾール14 重量%と五酸化リン含有率84.3%のポリリン酸から成る紡糸ドープを紡糸温度175 \mathbb{C} で孔径0.18 mm、孔数166 のノズルから押し出してフィラメントとした後、適当な位置で収束させてマルチフィラメントにするように配置された第1 洗浄浴中に浸漬し、凝固させた。紡糸ノズルと第1 洗浄浴の間のエアギャップには、より均一な温度でフィラメントが引き伸ばされるようにクエンチチャンバーを設置した。クエンチ温度は60 \mathbb{C} とした。その後、ポリベンザゾール繊維中の残留リン濃度が5000 \mathbb{D} \mathbb{D} \mathbb{C} \mathbb{D} \mathbb{D}

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後30秒間水洗した後、乾燥させずに樹脂ボビンに巻き取った。巻き取った糸の水分率は50%であった。12Lの水にアミノグアニジン炭酸水素塩30g溶解して得られた浴中

に常温(20℃)で3時間浸漬した後、浴から糸を取り出して80℃にて4時間乾燥した。得られた糸の繊維中の残留リン濃度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は3800ppm、ナトリウム濃度は2300ppm、Na/Pモル比は0.82であった。また、高温高湿度保管後の強度保持率は86%であった。

得られたポリベンザソール繊維12本を、1mあたり80回の撚りを加えながら撚り合わせ太さ3000デニールの合撚糸を得た。得られた合撚糸8本を通常の装置を用いて編組することで8打ち構造のロープを製造した。得られた製品の高温高湿度保管後の強度保持率は77%であり、原材料として使用したポリベンザゾール繊維の強度保持率と比較して、9%低下しただけであった。

[0028]

(実施例2)

ポリベンザゾール繊維中の残留リン濃度を5000ppm以下になるまで水洗し乾燥させずにフィラメントを紙管に巻き取るところまでは実施例1と同様に行った。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後30秒間水洗した後、乾燥させずに樹脂ボビンに巻き取った。巻き取った糸の水分率は50%であった。12Lの水に3-アミノー1, 2, 4-トリアゾール30g溶解して得られた浴中に常温(20%)で3時間浸漬した後、浴から糸を取り出して80%にて4時間乾燥した。得られた糸の繊維中の残留リン濃度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は3600ppm、ナトリウム濃度は2000ppm、Na/Pモル比は0.75であった。また、高温高湿度保管後の強度保持率は87%であった。

得られたポリベンザソール繊維12本を、1mあたり80回の撚りを加えながら撚り合わせ太さ3000デニールの合撚糸を得た。得られた合撚糸8本を通常の装置を用いて編組することで8打ち構造のロープを製造した。得られた製品の高温高湿度保管後の強度保持率は76%であり、原材料として使用したポリベンザゾール繊維の強度保持率と比較して、11%低下しただけであった。

[0029]

(実施例3)

ポリベンザゾール繊維中の残留リン濃度を5000ppm以下になるまで水洗 し乾燥させずにフィラメントを紙管に巻き取るところまでは実施例1と同様に行った。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後30秒間水洗した後、乾燥させずに多孔質樹脂ボビンに巻き取った。巻き取った糸の水分率は50%であった。12Lの水に、m-7ェニレンジアミン2.8gとp-7ェニレンジアミン1.2gを溶解した液を図1に示す装置に入れ、巻き取った糸を入れて常温(20℃)で24時間液を循環した後、さらに装置内の液を純水に置換して常温(20℃)で1時間かけて循環した。その後、装置から糸を取り出して80℃にて4時間乾燥した。なお、液の循環は液中に空気を供給しながら実施した。得られた糸の繊維中の残留リン濃度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は1900pm、ナトリウム濃度は760pm、Na/Pモル比は0.54であった。また、高温高湿度保管後の強度保持率は90%であった。

得られたポリベンザソール繊維12本を、1mあたり80回の撚りを加えながら撚り合わせ太さ3000デニールの合撚糸を得た。得られた合撚糸8本を通常の装置を用いて編組することで8打ち構造のロープを製造した。得られた製品の高温高湿度保管後の強度保持率は82%であり、原材料として使用したポリベンザゾール繊維の強度保持率と比較して、8%低下しただけであった。

[0030]

(実施例4)

ポリベンザゾール繊維中の残留リン濃度を5000ppm以下になるまで水洗し乾燥させずにフィラメントを紙管に巻き取るところまでは実施例1と同様に行った。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後30秒間水洗した後、乾燥させずに多孔質樹脂ボビンに巻き取った。巻き取った糸の水分率は50%であった。12Lの水に、m-フェニレンジアミン2.8gとp-フェニレンジアミン1.2gを溶解した液を図1に示す装置に入れ、巻き取った糸を入れて常温(20%)で48時間液を循環した後、さらに装置内の液を純水に置換し



て常温(20 °C)で1時間かけて循環した。その後、装置から糸を取り出して8 0 °Cにて4時間乾燥した。なお、液の循環は液中に空気を供給しながら実施した。得られた糸の繊維中の残留リン濃度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は1200 ppm、ナトリウム濃度は290 ppm、Na/Pモル比は0.3 °Cあった。また、高温高湿度保管後の強度保持率は92 %であった。

得られたポリベンザソール繊維12本を、1mあたり80回の撚りを加えながら撚り合わせ太さ3000デニールの合撚糸を得た。得られた合撚糸8本を通常の装置を用いて編組することで8打ち構造のロープを製造した。得られた製品の高温高湿度保管後の強度保持率は83%であり、原材料として使用したポリベンザゾール繊維の強度保持率と比較して、9%低下しただけであった。

[0031]

(実施例5)

ポリベンザゾール繊維中の残留リン濃度を5000ppm以下になるまで水洗し乾燥させずにフィラメントを紙管に巻き取るところまでは実施例1と同様に行った。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で1O秒間中和し、その後3O秒間水洗した後、乾燥させずに多孔質樹脂ボビンに巻き取った。巻き取った糸の水分率は5O%であった。12Lの水に、m-フェニレンジアミンを4g溶解した液を図1に示す装置に入れ、巻き取った糸を入れて常温(2O $\mathbb C$)で48時間液を循環した後、さらに装置内の液を純水に置換して常温(2O $\mathbb C$)で1時間かけて循環した。その後、装置から糸を取り出して8O $\mathbb C$ にて4時間乾燥した。なお、液の循環は液中に空気を供給しながら実施した。得られた糸の繊維中の残留リン濃度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は14O $\mathbb O$ ppm、ナトリウム濃度は28Oppm、Na/Pモル比は0.27であった。また、高温高湿度保管後の強度保持率は95%であった。

得られたポリベンザソール繊維12本を、1mあたり80回の撚りを加えながら撚り合わせ太さ3000デニールの合撚糸を得た。得られた合撚糸8本を通常の装置を用いて編組することで8打ち構造のロープを製造した。得られた製品の高温高湿度保管後の強度保持率は88%であり、原材料として使用したポリベン



[0032]

(比較例1)

ポリベンザゾール繊維中の残留リン濃度を5000ppm以下になるまで水洗し乾燥させずにフィラメントを紙管に巻き取るところまでは実施例1と同様に行った。

巻き取った糸を1%NaOH水溶液で10秒間中和し、その後30秒間水洗した後、80%にて4時間乾燥した。得られた糸の繊維中の残留リン濃度、ナトリウム濃度を測定した結果、リン濃度は4700ppm、ナトリウム濃度は3300ppm、Na/Pモル比は0.95であった。また、高温高湿度保管後の強度保持率は82%であった。

得られたポリベンザソール繊維12本を、1mあたり80回の撚りを加えながら撚り合わせ太さ3000デニールの合撚糸を得た。得られた合撚糸8本を通常の装置を用いて編組することで8打ち構造のロープを製造した。得られた製品の高温高湿度保管後の強度保持率は57%であり、原材料として使用したポリベンザゾール繊維の強度保持率(82%)と比較するとその差は25%と非常大きく、実施例と比較して、ロープ製造工程におけるダメージにより耐久性が著しく低下していることがわかった。

[0033]

以上の結果を表1にまとめる。表1より明らかなように、比較例と比べ、実施例のポリベンザゾール繊維からなる高強度繊維ロープは高温高湿度下に暴露した後の強度保持率が非常に高いことがわかる。

[0034]

【表1】

			יייייייייייייייייייייייייייייייייייייי		1		ì	1		阿爾希科	拉山				_	ローフ物性	
	中	_	中和後	書席子ン説服	世代 選り と	Na/P	り きゅうしゅ	国政保存品		ij	E F				70	処理後	想
ž	NaOH (\$	時間水	に出来			もた氏			1	100		照	処理前条	克姆沃	強	強	保存品
13		和	Ŕ	mdd	mdd		GPa	×	361	77 12 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13 13		ပူ	水分串	温度	, Ref	žg.	*
実施例1	1%	01	30	3800	2300	0.82	5.8	86	アミリケアニジン炭酸水素塩	1	3時間	20	50%	2500ppm	625	481	11
実施例2	1%	01	30	3600	2000	0.75	5.8	87	3-7ミノ-1,2,4-4リアソール	1	3時間	20	50%	2500ррт	617	469	76
実施例3	1% 1	01	30	1900	092	0.54	5.8	06	いまでくくしニュケーm/どろでくくしコニケーq	3/7	24時間	20	50%	330ppm	630	517	85
実施例4	1 %1	10	30	1200	280	0.33	5.7	85	p-7ニンジンアミン/m-7ニンソアミン	3/7	48時間	02	50%	330ppm	605	502	83
実施例5	1% 1	01	30	1400	280	72.0	5.7	92	ローフェニレンジ・アミン/m-フェニレンジ・アミン	0/10	48時間	20	50%	330ррш	624	549	88
比較例1	1% 1	01	30	4700	3300	0.95	0.0	82	ŀ	ı		ı	1	'	639	364	57



[0035]

本発明によると、高温かつ高湿度下に長時間暴露された場合であっても強度を 充分に維持することができるポリベンザゾール繊維からなる高強度繊維ロープを 提供できるため、特に産業用資材として、利用分野が拡大する効果が絶大である

[0036]

【発明の効果】

本発明によると、高温高湿度条件において高い耐久性を有するポリベンザゾール繊維からなる高強度繊維ロープを提供することを可能とした。

【図面の簡単な説明】

【図1】チーズ染色装置例の概要図

【符号の説明】

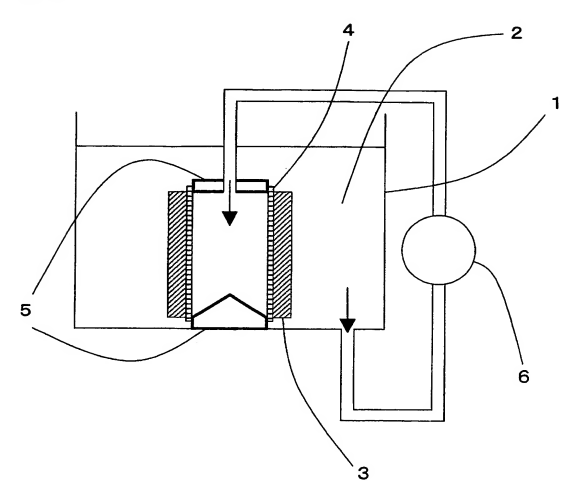
1:処理層、2:処理液、3:綾巻きされた未乾燥糸、4:透水性がある多孔質

ボビン、5:ボビンの栓、6:処理液循環ポンプ

【書類名】

図面

【図1】







【書類名】 要約書

【要約】

【課題】ポリベンザゾール繊維からなる高強度繊維ロープにおいて、高温かつ高湿度下に長時間暴露されることによる強度低下の小さい耐久性に優れる製品を提供する。

【解決手段】塩基性有機化合物、なかでも、p-フェニレンジアミン、m-フェニレンジアミン、あるいはその混合物から選択される塩基性有機化合物を、モノマーあるいはその縮合物の形で糸中に付与した温度80℃相対湿度80%雰囲気下で700時間暴露した後の引張強度保持率が85%以上のポリベンザソール繊維を用いると、ロープ製造過程における機械的ダメージを受けた製品であっても、高温かつ高湿度下に長時間暴露した後の強度低下率を抑制することができる。

【選択図】図1



特願2002-239699

出願人履歴情報

識別番号

[000003160]

1. 変更年月日

1990年 8月10日

[変更理由]

新規登録

住 所 名

大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

東洋紡績株式会社

2. 変更年月日 [変更理由]

2003年 4月 9日

名称変更

住所変更

住 所 名

大阪府大阪市北区堂島浜2丁目2番8号

名 東洋紡績株式会社